

Penentuan Ketidakpastian Pengukuran Kadar Kafein pada Biji Kakao (*Theobroma Cacao L.*) Menggunakan Spektrofotometri UV-Vis

Devita Wijiyanti dan Thorikul Huda

Jurusan Kimia, FMIPA
Universitas Islam Indonesia Yogyakarta
Devita_Wijiyanti@yahoo.com

Abstrak

Telah dilakukan penelitian penentuan ketidakpastian pengukuran kadar kafein pada biji kakao dengan metode spektrofotometer UV-Vis. Tujuan penelitian adalah penentuan ketidakpastian pengukuran kadar kafein pada biji kakao. Kafein pada ekstrak biji kakao dianalisis menggunakan spektrofotometer UV-Vis pada panjang gelombang 273 nm, diperoleh persamaan regresi linear $y=0,0497x + 0,0028$ dengan koefisien determinan R^2 0,9996. Hasil penelitian menunjukkan bahwa kadar kafein sebesar 26,40 mg/g. Nilai LOD dan LOQ sebesar 0,52 mg/L dan 1,73 mg/L. Faktor penyumbang ketidakpastian adalah konsentrasi (c), massa (m), faktor pengenceran dan presisi dengan estimasi ketidakpastian pengukuran sebesar 3,11 mg/g. Hasil pengujian dapat dilaporkan dengan nilai $26,40 \pm 3,11$ mg/g.

Kata-kata kunci: biji kakao (*Theobroma cacao L.*), kafein, ketidakpastian pengukuran, spektrofotometer UV-Vis

Abstract

A study on the determination of uncertainty in measurement of caffeine content in cocoa beans by UV-Vis spectrophotometer method. The aim of this study was to determine the uncertainty of measurement of caffeine content in cocoa beans. Caffeine in cocoa bean extract was analyzed using UV-Vis spectrophotometer at 273 nm wavelength, obtained by linear regression equation $y=0,0497x+0,0028$ with determinant coefficient R^2 0,9996. The results showed that caffeine content of 26.40 mg/g. LOD and LOQ values were 0.52 mg/L and 1.73 mg/L. The contributing factors of uncertainty are concentration (c), mass (m), dilution factor and precision with an estimated uncertainty of measurement of 3.11 mg/g. Test results can be reported with a value of 26.40 ± 3.11 mg/g.

Keywords: cocoa beans (*Theobroma cacao L.*), caffeine, uncertainty measurement, UV-Vis spectrophotometer

PENDAHULUAN

Kafein ialah senyawa alkaloid xantina berbentuk kristal dan berasa pahit yang bekerja sebagai obat perangsang psikoaktif dan diuretik ringan (Maramis, 2013). Kafein merupakan senyawa kimia alkaloid yang terkandung secara alami pada lebih dari 60 jenis tanaman. Kafein diproduksi secara komersial dengan cara ekstraksi dari tanaman tertentu serta diproduksi secara sintesis. Kebanyakan produksi kafein bertujuan untuk memenuhi kebutuhan industri minuman. Kafein juga digunakan sebagai penguat rasa atau bumbu pada berbagai industri makanan (Paradkar, dkk., 2002). Berdasarkan FDA (*Food Drug Administration*), dosis kafein yang diizinkan 100 – 200 mg/hari, sedangkan menurut SNI 01- 7152-2006 batas maksimum kafein dalam makanan dan minuman adalah 150 mg/hari dan 50 mg/sajian. Kafein adalah salah satu jenis alkaloid yang

banyak terdapat dalam biji kopi, daun teh, dan biji coklat (Maramis, 2013).

Spektrofotometri merupakan salah satu metode dalam kimia analisis yang digunakan untuk menentukan komposisi suatu sampel baik secara kuantitatif dan kualitatif yang didasarkan pada interaksi antara materi dengan cahaya. Peralatan yang digunakan dalam spektrofotometri disebut spektrofotometer. Cahaya yang dimaksud dapat berupa cahaya visibel, UV dan inframerah, sedangkan materi dapat berupa atom dan molekul namun yang lebih berperan adalah elektron valensi. Metode spektrofotometri UV-Vis memiliki kelebihan antara lain analisis lebih sederhana, cepat, ekonomis, dan sensitif dibandingkan dengan metode secara KCKT memerlukan instrumentasi yang relative mahal dan rumit (Suryadi, dkk., 2014).

Ketidakpastian pengukuran adalah suatu parameter yang menetapkan rentang nilai yang didalamnya diperkirakan nilai benarnya. Ketidakpastian pengukuran perlu dilakukan karena saat melakukan pengukuran menggunakan instrumentasi tidak mungkin mendapatkan nilai yang pasti benar melainkan adanya faktor yang dapat menyebabkan nilai tidak pasti dari hasil pengukuran. Sumber-sumber ketidakpastian dalam pengukuran yaitu sampling, preparasi contoh, kalibrasi peralatan instrumen, kesalahan random kesalahan dan sistematik personil (Kartasubrata, dkk., 2003).

METODE

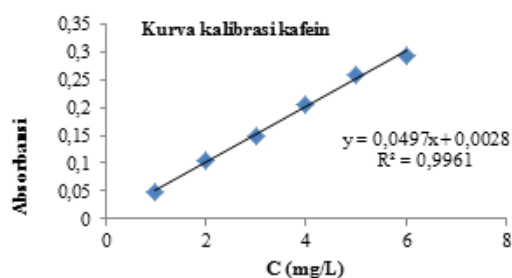
Penelitian yang dilakukan diawali dengan menentukan panjang gelombang kafein dan menentukan kurva kalibrasi. Sampel yang digunakan pada penelitian ini yaitu biji kakao. Tahapan penelitian ini yaitu biji kakao diblender dilarutkan kedalam air panas sebanyak 30 mL, kemudian disaring dan diekstraksi dengan menggunakan pelarut kloroform sebanyak 15 mL dan amonia 37% sebanyak 5 mL. Ekstraksi dilakukan sebanyak tiga kali, hasil ekstraksi ditampung dalam wadah, kemudian ekstrak yang diperoleh diuapkan didalam evaporator. Hasil ekstrak kental dari evaporator di analisis dengan menggunakan instrumen spektrofotometer UV-Vis Double Beam untuk ditentukan kadar kafeinnya.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Penentuan ketidakpastian pengukuran kadar kafein pada biji kakao (*Theobroma cacao L.*) menggunakan spektrofotometer UV-Vis Double Beam diawali dengan melarutkan bubuk kakao menggunakan air panas dan kemudian diekstraksi dengan menggunakan pelarut kloroform dan amonia 37%. Pelarutan kakao dengan menggunakan air panas dimaksudkan karena didalam biji kakao terdapat kandungan bahan kimia aroma, warna dan ampas yang hanya dapat larut dengan menggunakan air panas. Air panas berfungsi untuk memisahkan ampas dari bahan kimia. Penentuan ketidakpastian pengukuran memiliki beberapa parameter pengujian

yang harus dilakukan dan parameter yang harus dipenuhi yaitu linearitas, LOD dan LOQ, presisi, dan akurasi. Linearitas merupakan persamaan kurva kalibrasi yang menunjukkan hubungan antara konsentrasi larutan standar kafein dengan respon absorbansi pada pengujian menggunakan spektrofotometer UV-Vis. Larutan standart kafein dibuat dengan variasi konsentrasi 1 sampai dengan 6 mg/L. Menurut Chan, dkk., (2004) persamaan kurva kalibrasi bisa dikatakan linier apabila nilai koefisien determinasi memenuhi syarat keberterimaan (r^2) > 0,9970 (Riyanto, 2014). Berdasarkan grafik gambar 1 penentuan kadar kafein dalam kakao didapatkan nilai koefisien determinasi (r^2) sebesar 0,9961.

LOD adalah konsentrasi analit terkecil yang masih dapat dideteksi, namun tidak perlu ditentukan kuantitasnya. LOQ adalah kadar analit terendah yang bisa diukur dengan menggunakan presisi dan akurasi, sesuai kondisi prosedur yang telah disepakati. Penentuan limit deteksi memiliki cara berbeda-beda tergantung metode yang digunakan menggunakan instrument atau tidak (Riyanto, 2014). Pada metode kurva kalibrasi ini LOD dan LOQ merupakan nilai konsentrasi terkecil analit yang dapat diukur oleh instrument. Nilai LOD dan LOQ yang didapat dari kurva kalibrasi masing-masing adalah 0,52 mg/L dan 1,73 mg/L. Presisi adalah nilai yang menunjukkan kedekatan antara uji satu dengan uji lainnya dalam satu rangkaian pengujian. Presi dikelompokkan menjadi dua yaitu repetibilitas dan reproduisibilitas. Repetibilitas digunakan apabila suatu penelitian tersebut dilakukan oleh analis, metode dan alat yang sama dengan rentang waktu yang pendek. Sedangkan reproduisibilitas digunakan apabila penelitian dilakukan oleh metode dan alat yang sama namun dengan personel/analis yang berbeda. Kriteria umum keberterimaan nilai presisi sesuai persyaratan yaitu nilai % RSD \leq 5-10 %. Namun kriteria ini fleksibel tergantung konsentrasi analit yang dianalisis, jumlah sampel dan kondisi laboratorium. Hasil uji presisi pada penentuan ketidakpastian kadar kafein dalam biji kakao ini adalah sebesar 3,05%. Nilai ini bisa dikatakan baik karena memiliki nilai %RPD \leq 5-10%.



Gambar 1. Kurva Kalibrasi

Tabel 1. Hasil Uji Presisi Penentuan Kadar Kafein Pada Kakao

No	Konsentrasi (mg/L)
1	2,6800
2	2,5995
Rata-rata	2,6397
%RPD	3,05%

Tabel 2. Hasil Uji Akurasi

Data	Rata-rata Absorbansi	Konsentrasi (mg/L)
Spike	1,1835	23,7565
Contoh	0,134	2,6397

Akurasi adalah ukuran yang menunjukkan nilai kedekatan hasil uji dengan kadar sebenarnya. Akurasi dapat ditentukan melalui dua cara, yaitu metode simulasi dan metode penambahan. Metode yang digunakan dalam penelitian ini adalah metode simulasi yaitu dengan menambahkan larutan standar ke dalam sampel dengan konsentrasi tertentu atau biasa disebut larutan spike. Konsentrasi yang ditambahkan adalah 100 mg/L sebanyak 1 mL.

Hasil uji akurasi penentuan kadar kafein dalam biji kakao yaitu sebesar 84,46%. Nilai recovery yang diterima pada konsentrasi ppm yaitu 80-110%. Faktor penyumbang ketidakpastian pada pengujian kafein dalam biji kakao adalah konsentrasi dari kurva kalibrasi (c), massa contoh (m), faktor pengenceran dan presisi hasil pengujian estimasi ketidakpastian diperoleh nilai sebesar 3,11 mg/L sehingga hasil

penelitian ini dapat dilaporkan dengan nilai $26,40 \pm 3,11$ mg/L.

KESIMPULAN

Berdasarkan penelitian penentuan ketidakpastian pengukuran kadar kafein pada biji kakao (*Theobroma Cacao L.*) menggunakan spektrofotometer UV-Vis dapat disimpulkan nilai presisi yang diperoleh sebesar 3,05% lebih kecil dari 5-10%, akurasi sebesar 84,46%, LOD dan LOQ masing-masing sebesar 0,52 mg/L dan 1,73 mg/L, nilai linearitas sebesar 0,9980 lebih besar dari 0,995, kadar kafein pada biji kakao sebesar 26,40 mg/g serta faktor penyumbang ketidakpastian pengukuran sebesar 3,11 mg/L. Oleh karena itu hasil penelitian penentuan ketidakpastian pengukuran kadar kafein pada biji kakao (*Theobroma Cacao L.*) ini dapat dilaporkan dengan nilai $26,40 \text{ mg/g} \pm 3,11 \text{ mg/L}$.

DAFTAR PUSTAKA

- Chan, C.C., Lee, Y.C., Lam, H. and Zhang, X.M.eds., 2004. *Analytical method validation and instrument performance verification*. John Wiley & Sons.
- Kantasubrata, J. 2003. Dasar Ketidakpastian Pengukuran. *Pengantar ISO Guide Uncertainty of Measurement*, Serpong, 22-23.
- Maramis, R. K. 2013. Analisis kafein dalam kopi bubuk di Kota Manado menggunakan spektrofotometri UV VIS. *Pharmacon*, 2(4).
- Paradkar, M. M., & Irudayaraj, J. (2002). A rapid FTIR spectroscopic method for estimation of caffeine in soft drinks and total methylxanthines in tea and coffee. *Journal of food science*, 67(7), 2507-2511.
- Riyanto. 2014. Validasi Dan Verifikasi Metode Uji Dolor, 31.
- Suryadi, H., & Kurniadi, M. (2014). Analisis formalin dalam sampel ikan dan udang segar dari pasar muara angke. *Pharmaceutical Sciences and Research (PSR)*, 7(3).